

## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-072477

(43) Date of publication of application: 12.03.2002

(51)Int.CI.

C08K 5/00 H01L 21/027

(21)Application number: 2000-177487

(71)Applicant: JSR CORP

(22)Date of filing:

13.06.2000

(72)Inventor: KOBAYASHI HIDEKAZU

**NUMATA ATSUSHI** YAMACHIKA MIKIO YAMAMOTO MASASHI

(30)Priority

Priority number : 2000176171

Priority date : 12.06.2000

Priority country: JP

#### (54) RADIATION SENSITIVE RESIN COMPOSITION

#### (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a radiation sensitive composition being effectively responsive to various types of radiations, having excellent sensitivity and resolution, and also having excellent long-term shelf stability and useful as a positive type chemical amplification type multilayer resist.

SOLUTION: The positive type radiation sensitive resin composition for the upper layer resist of a multilayer resist contains (A) a low molecular compound obtained by preparing a compound having at least one amino group with one or two hydrogen atoms combining with a nitrogen atom and substituting a t-butoxycarbonyl group for one or more of the hydrogen atoms of the amino group, (B) a radiation sensitive acid generating agent and (C) an alkali- insoluble or slightly alkali-soluble silicon-containing resin protected with an acid dissociable group and convertible to an alkali-soluble resin when the acid dissociable group is dissociated.

#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

8/5

(19)日本国特許庁 (JP)

# (12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

# 特開2002-72477

(P2002-72477A) (43)公開日 平成14年3月12日(2002.3.12)

(51) Int. Cl. 7	識別記号	FI			テーマコート	(参考)
G03F 7/039	601 601	G03F 7/039	601	2H0		(87)
.,	001		001			
C08K 5/00		C08K 5/00		2H0	-	
5/17		5/17		410	002	
C08L101/10		C08L101/10				
G03F 7/004	501	G03F 7/004	501			
	審査請求	未請求 請求項の数1	OL	(全19頁)	最終頁に	続く
(21)出願番号	特願2000-177487(P2000-177487)	(71)出願人 0000041	78			
		ジェイン	にスアー	ル株式会社		
(22)出願日	平成12年6月13日(2000.6.13)	東京都中	中央区签	地2丁目11番	<b>824号</b>	
\/ <b>/-</b> //	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	(72)発明者 小林 芬			.,	
(31) 優先権主張悉号	特願2000-176171(P2000-176171)			地二丁目11都	R94号 ジ	ナイ
(32) 優先日	平成12年6月12日(2000.6.12)		· 八口木: - ル株式:		, ,	_ ,
(33)優先権主張国	日本(JP)	(72)発明者 沼田 1		Z-III-1		
(33) 废几相土双国			•	μk <del></del>	204E 32	
				地二丁目11都	124号 ン	<b>エ</b> 1
			ール株式	会任内		
		(74)代理人 1000843	08			
		弁理士	岩見谷	· 周志		
					最終頁に	続く

#### (54) 【発明の名称】感放射線性樹脂組成物

#### (57)【要約】

【課題】各種の放射線に有効に感応し、感度および解像 度に優れ、かつ長期保存安定性に優れる、ポジ型の化学 増幅型多層レジストとして有用な感放射線性組成物を提 供する。

【解決手段】(A)窒素原子に結合した水素原子を1個または2個有するアミノ基を少なくとも一つ有する化合物の前記アミノ基が有する水素原子の1個以上が t ープトキシカルボニル基で置換された低分子化合物、(B)感放射線性酸発生剤、並びに(C)酸解離性基で保護されたアルカリ不溶性またはアルカリ難溶性の樹脂であって、該酸解離性基が解離したときにアルカリ可溶性となるシリコン原子含有樹脂を含有することを特徴とする多層レジストの上層レジスト用ポジ型感放射線性樹脂組成物。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】(A)窒素原子に結合した水素原子を1個または2個有するアミノ基を少なくとも一つ有する化合物の前記アミノ基が有する水素原子の1個以上がtープトキシカルボニル基で置換された低分子化合物、(B)感放射線性酸発生剤、並びに(C)酸解離性基で保護されたアルカリ不溶性またはアルカリ難溶性の樹脂であって、該酸解離性基が解離したときにアルカリ可溶性となるシリコン原子含有樹脂を含有することを特徴とする多層レジストの上層レジスト用ポジ型感放射線性樹脂組成10物。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、紫外線、遠紫外線、X線あるいは荷電粒子線の如き各種の放射線を用いる超微細加工に好適な多層レジストとして有用なポジ型の感放射線性樹脂組成物に関する。

#### [0002]

【従来の技術】集積回路素子の製造に代表される微細加 工の分野においては、より高い集積度を得るために、リ 20 ソグラフィーにおける加工サイズの微細化が進んでお り、近年では、0.5μm以下の微細加工を再現性よく 行なうことの可能な技術が必要とされている。そのた め、微細加工に用いられるレジストにおいても $0.5\mu$ m以下のパターンを精度よく形成することが必要である が、従来の可視光線(波長800~400nm)あるい は近紫外線(波長400~300nm)を用いる方法で は、0.5 μm以下の微細パターンを高精度に形成する ことが極めて困難である。そこで、より短波長(波長3 00 nm以下)の放射線の利用が鋭意検討されている。 【0003】このような短波長の放射線としては、例え ば、水銀灯の輝線スペクトル(波長254nm)、Kr Fエキシマレーザー(波長248nm)あるいはArF エキシマレーザー (波長193nm) 等に代表される遠 紫外線、シンクロトロン放射線等のX線、電子線等の荷 電粒子線を挙げることができるが、これらのうち特にエ キシマレーザーを使用するリソグラフィーが、その高出 力、高効率等の特性の理由から、特に注目されるに到っ た。そのために、リソグラフィーに用いられるレジスト に対しては、エキシマレーザーにより 0.25μm以下 40 の微細パターンを高感度かつ高解像度で再現性よく形成 できることが求められている。

【0004】そして、エキシマレーザー等の遠紫外線に 適したレジストとして、放射線の照射(以下、「露光」 という。)により酸を生成する感放射線性酸発生剤を使 用し、その酸の触媒作用によりレジストの感度を向上さ せる「化学増幅型レジスト」が提案されている。

【0005】このような化学増幅型レジストとしては、 例えば、特開昭59-45439号公報に、 t - ブチル 基あるいは t - ブトキシカルボニル基で保護された樹脂 50

と感放射線性酸発生剤との組合せが、また特開昭60-52845号公報には、シリル基で保護された樹脂と感放射線性酸発生剤との組合せが、それぞれ開示されている。またその他にも、アセタール基を有する樹脂と感放射線性酸発生剤とを含有するレジスト(特開平2-25850号公報)等、化学増幅型レジストに関しては多くの報告がなされている。

【0006】しかしながら、特に設計寸法が0.25 µ m以下となり、従来の単層型の化学増幅型レジストで は、膜厚が厚くなるとレジスト膜による放射線の吸収が 大きくなり髙解像性能を維持しにくく、また解像性能を 高めるために薄膜化を行うとドライエッチング耐性が不 足して基板加工用のマスクとして用いることができない というトレードオフによる限界が次第に顕在化してき た。この問題を解決する為に、近年とくにKrFエキシ マレーザーあるいはArFエキシマレーザーでのリソグ ラフィー技術に適した多層型レジストの開発が活発化し ている (Proc. SPIE, Vol 3333)。多層型レジストの上 層用レジスト膜材料には、通常、ドライエッチング耐性 の高いシリコン原子を含有する感光性の膜が用いられ る。当該シリコン原子を含有するレジスト膜は、エッチ ング耐性が高いために薄膜で用いることができ、従っ て、レジスト膜による放射線の吸収を小さく抑えること ができ、髙解像度で良好な形状のパターンが得られると いう特徴を有する。しかしながらこれらのレジストは保 存が長期にわたると感度の経時変化が大きく、デバイス を量産する場合に必要な在庫品の長期保存に適合しない という問題があった。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明の課題は、各種の放射線に有効に感応し、感度および解像度に優れ、かつ長期保存安定性に優れる、ポジ型の化学増幅型多層レジストプロセスにおいて上層レジストとして有用な感放射線性組成物を提供することにある。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明によると、前記課題は、(A)窒素原子に結合した水素原子を1個または2個有するアミノ基を少なくとも一つ有する化合物の前記アミノ基が有する水素原子の1個以上がtープトキシカルボニル基で置換された低分子化合物、(B)感放射線性酸発生剤、並びに(C)酸解離性基で保護されたアルカリ不溶性またはアルカリ難溶性の樹脂であって、該酸解離性基が解離したときにアルカリ可溶性となるシリコン原子含有樹脂を含有することを特徴とする多層レジストの上層レジスト用ポジ型感放射線性樹脂組成物によって達成される。

[0009]

【発明の実施の形態】以下、本発明を詳細に説明する。 - (A) 置換アミノ基含有化合物 -

本発明における(A)成分は、1個または2個の水素原

1

子が窒素原子に結合したアミノ基を少なくとも一つ有す る化合物(以下、「アミノ化合物(a)」という。)の 前記アミノ基が有する水素原子の1個以上が t - プトキ シカルボニル基で置換された化合物(以下、「化合物 (A) 」という。)からなる。

【0010】アミノ化合物(a)は、換言すると、窒素 に結合した水素原子(即ち、N-H結合)を有していれ ばよく、その存在形態は制限されない。一つの窒素原子 に1個の水素原子が結合していてもよいし、2個の水素 原子が結合していてもよい。即ち、該アミノ化合物(a) が有するアミノ基とは、いわゆる第1級アミノ基および 第2級アミノ基を意味する。このアミノ基は隣接する原 子や基に制限はなく、例えばカルボニル基、チオカルボ ニル基に隣接して結合していてもよい。また、化合物

(A) において、アミノ化合物 (a) が上述のようなア ミノ基を二つ以上有し、かつt-プトキシカルボニル基 を二つ以上有する場合、各 t - プトキシカルボニル基は 同一または異なる窒素原子に結合することができる。

【0011】化学増幅型レジストとして使用される感放 射線性樹脂組成物においては、感放射線性酸発生剤から 20 生成した酸のレジスト被膜中における拡散現象を制御 し、非露光領域での好ましくない化学反応を抑制する作 用を有する酸拡散制御剤を配合することにより、樹脂組 成物の貯蔵安定性が向上し、またレジストとして解像度 が向上するとともに、露光から現像処理までの引き置き 時間(PED)の変動によるレジストパターンの線幅変 化を抑えることができ、プロセス安定性も改善されるこ とが知られている。

【0012】本発明者らは、感放射線性酸発生剤を含有 て鋭意検討した結果、塩基性アミノ基を酸解離性の t-プトキシカルボニル基で保護した低分子化合物を使用す ることにより、特に、多層レジストの上層用レジストと しての諸性能が著しく改善されることを見い出し、本発 明を成すに至った。

【0013】アミノ化合物(a)としては、例えば、下 記式(1)

[0014]

【化1】

〔式(1)において、R'およびR'は相互に独立に水 素原子、または1価の有機基を示す。但し、R'とR'は 同時に水素原子ではない。〕で表される化合物(以下、 「含窒素化合物(I)」という。)、同一分子内に窒素 原子を2個有する化合物(以下、「含窒素化合物() 1)」という。)、窒素原子を3個以上有する化合物 (以下、「含窒素化合物(III)」という。)、アミド基

げることができる。

【0015】含窒素化合物(I)としては、例えば、n -ヘキシルアミン、n-ヘプチルアミン、n-オクチル アミン、n-ノニルアミン、n-デシルアミン、シクロ ヘキシルアミン等のモノアルキルアミン類:ジーn-ブ チルアミン、ジ-n-ペンチルアミン、ジ-n-ヘキシ ルアミン、ジーn-ヘプチルアミン、ジーn-オクチル アミン、ジーnーノニルアミン、ジーnーデシルアミ ン、シクロヘキシル・メチルアミン、ジシクロヘキシル 10 アミン等のジアルキルアミン類:アニリン、N-メチル アニリン、2-メチルアニリン、3-メチルアニリン、 4-メチルアニリン、4-ニトロアニリン、ジフェニル アミン、1-ナフチルアミン、2-(4-アミノフェニ ル) -2-(3-ヒドロキシフェニル)プロパン、2-(4-アミノフェニル)-2-(4-ヒドロキシフェニ ル)プロパン等の芳香族アミン類;エタノールアミン、 ジエタノールアミン等のアルカノールアミン類や、1-アダマンチルアミン、N-メチル-1-アダマンチルア ミン等を挙げることができる。

4

【0016】含窒素化合物(II)としては、例えば、エ チレンジアミン、テトラメチレンジアミン、ヘキサメチ レンジアミン、1,7-ジアミノヘプタン、1,8-ジ アミノオクタン、1,9-ジアミノノナン、1,10-ジアミノデカン、1,12-ジアミノドデカン、4, 4'ージアミノジフェニルメタン、4,4'ージアミノ ジフェニルエーテル、4,4'ージアミノペンゾフェノ ン、2,2-ビス(4-アミノフェニル)プロパン、2 - (3-アミノフェニル)-2-(4-アミノフェニ ル) プロパン、1, 4-ビス[1-(4-アミノフェニ する感放射線性樹脂組成物における酸拡散制御剤につい 30 ル)-1-メチルエチル] ベンゼン、1,3-ビス [1 - (4-アミノフェニル) -1-メチルエチル] ベンゼ ン等を挙げることができる。

> 【0017】含窒素化合物(III)としては、例えば、 4, 4'-ジアミノジフェニルアミン、ポリアリルアミ ン、ポリメタリルアミン、N-(2-アミノエチル)ア クリルアミドの重合体等を挙げることができる。

【0018】前記アミド基含有化合物としては、例え ば、ホルムアミド、N-メチルホルムアミド、アセトア ミド、Nーメチルアセトアミド、プロピオンアミド、ベ 40 ンズアミド、ピロリドン等を挙げることができる。

【0019】前記ウレア化合物としては、例えば、尿 素、メチルウレア、1,1-ジメチルウレア、1,3-ジメチルウレア、1,3-ジフェニルウレア、トリーn -プチルチオウレア等を挙げることができる。

【0020】前記含窒素複素環化合物としては、例え ば、イミダゾール、ベンズイミダゾール、2-メチルイ ミダゾール、4-メチルイミダゾール、2-フェニルイ ミダゾール、4-フェニルイミダゾール、2-フェニル -4-メチルイミダゾール、2-メチル-4-フェニル 含有化合物、ウレア化合物、含窒素複素環化合物等を挙 50 イミダゾール、2-メチルベンズイミダゾール、2-フ

ェニルベンズイミダゾール等のイミダゾール類のほか、 インドール、ピロール、ピラゾール、アデニン、グアニ ン、プリン、ピロリジン、ピペリジン、モルホリン、ピ ペラジン等を挙げることができる。

【0021】これらのアミノ化合物(a)のうち、含窒 素化合物(I)、含窒素化合物(II)、含窒素複素環化 合物が好ましい。また、含窒素化合物(I)の中では、 ジアルキルアミン類、1-アダマンチルアミン類がさら に好ましく、特に、ジーnーオクチルアミン、ジーnー ノニルアミン、ジーnーデシルアミン、ジシクロヘキシ 10 ルアミン、1-アダマンチルアミン、N-メチル-1-アダマンチルアミン等が好ましく、含窒素化合物(II) の中では、ヘキサメチレンジアミン、1, 7-ジアミノ ヘプタン、1、8-ジアミノオクタン、1、9-ジアミ ノノナン、1,10-ジアミノデカン、1,12-ジア ミノドデカン、4,4'-ジアミノジフェニルメタン等 がさらに好ましく、含窒素複素環化合物の中では、イミ ダゾール類がさらに好ましく、特に、ベンズイミダゾー ル、2-メチルイミダゾール、2-フェニルペンズイミ ダゾール等が好ましい。

【0022】また、アミノ化合物(a)は、その共役酸 のpKa (測定温度25℃。以下同様。) が0以上であ ることが好ましい。この場合、アミノ化合物(a)に替 えて、例えばイミド化合物などのように共役酸のpKa が0未満である化合物を用いると、得られるレジストの 解像度やパターン形状が損なわれる場合がある。

【0023】本発明における特に好ましい化合物(A) を具体的に示すと、N-t-プトキシカルポニルジ-n ーオクチルアミン、N-t-プトキシカルボニルジ-n -ノニルアミン、N-t-プトキシカルボニルジ-n- 30 デシルアミン、N-t-プトキシカルボニルジシクロへ キシルアミン、N-t-プトキシカルポニル-1-アダ マンチルアミン、N-t-プトキシカルポニル-N-メ チル-1-アダマンチルアミン、N, N-ジ-t-ブト キシカルポニル-1-アダマンチルアミン、N, N-ジ - t - プトキシカルポニル-N-メチル-1-アダマン チルアミン、N-t-プトキシカルボニル-4, 4'-ジアミノジフェニルメタン、N, N' -ジ-t-プトキ シカルポニルヘキサメチレンジアミン、N, N, N' ジアミン、N, N'ージーtープトキシカルポニルー 1, 7-ジアミノヘプタン、N, N'-ジーt-プトキ シカルポニルー1, 8-ジアミノオクタン、N, N'-ジーtープトキシカルポニルー1, 9ージアミノノナ ン、N, N'ージーtープトキシカルポニルー1, 10 ージアミノデカン、N, N'ージーtープトキシカルボ ニルー1, 12-ジアミノドデカン、N, N'ージーt ープトキシカルボニルー4,4'ージアミノジフェニル メタン、N-t-プトキシカルポニルベンズイミダゾー ル、N-t-プトキシカルボニル-2-メチルベンズイ 50 ニウム4-トリフルオロメチルベンゼンスルホネート、

ミダゾール、N-t-プトキシカルポニル-2-フェニ ルベンズイミダゾール等を挙げることができる。

【0024】化合物(A)の分子量は、通常、100~ 3,000、好ましくは200~2,000、特に好ま しくは250~1,000である。本発明において、化 合物(A)は、単独でまたは2種以上を混合して使用す ることができる。

【0025】-(B)感放射線性酸発生剤-本発明における(B)成分は、露光により酸を発生する 感放射線性酸発生剤(以下、「酸発生剤(B)」とい う。) からなる。

【0026】酸発生剤(B)としては、オニウム塩化合 物、スルホン化合物、スルホン酸エステル化合物、スル ホンイミド化合物、ジアゾメタン化合物、ジスルホニル メタン化合物等を挙げることができる。

【0027】以下に、これらの酸発生剤(B)の例を示 す。

オニウム塩化合物:オニウム塩化合物としては、例え ば、ヨードニウム塩、スルホニウム塩(但し、テトラヒ ドロチオフェニウム塩を含む。)、ホスホニウム塩、ジ アゾニウム塩、アンモニウム塩、ピリジニウム塩等を挙 げることができる。

【0028】オニウム塩化合物の具体例としては、ビス (4-t-プチルフェニル) ヨードニウムトリフルオロ メタンスルホネート、ビス (4-t-プチルフェニル) ヨードニウムノナフルオローnープタンスルホネート、 ビス (4-t-プチルフェニル) ヨードニウムピレンス ルホネート、ビス (4-t-ブチルフェニル) ヨードニ ウムnードデシルペンゼンスルホネート、ピス(4-t ープチルフェニル) ヨードニウムp-トルエンスルホネ ート、ビス (4-t-ブチルフェニル) ヨードニウムベ ンゼンスルホネート、ビス (4-t-プチルフェニル) ヨードニウム10-カンファースルホネート、ピス(4 - t - プチルフェニル) ヨードニウムn - オクタンスル ホネート、ビス (4-t-プチルフェニル) ヨードニウ ム2-トリフルオロメチルベンゼンスルホネート、ビス (4-t-プチルフェニル) ヨードニウム4-トリフル オロメチルベンゼンスルホネート、ビス(4-t-プチ ルフェニル) ヨードニウム2, 4-ジフルオロベンゼン N'-テトラ-t-ブトキシカルボニルヘキサメチレン 40 スルホネート、ジフェニルヨードニウムトリフルオロメ タンスルホネート、ジフェニルヨードニウムノナフルオ ローnープタンスルホネート、ジフェニルヨードニウム ピレンスルホネート、ジフェニルヨードニウムnードデ シルベンゼンスルホネート、ジフェニルヨードニウムp トルエンスルホネート、ジフェニルヨードニウムペン ゼンスルホネート、ジフェニルヨードニウム10-カン ファースルホネート、ジフェニルヨードニウムn-オク タンスルホネート、ジフェニルヨードニウム2-トリフ ルオロメチルペンゼンスルホネート、ジフェニルヨード

ジフェニルヨードニウム2, 4-ジフルオロペンゼンス ルホネート、トリフェニルスルホニウムトリフルオロメ タンスルホネート、トリフェニルスルホニウムノナフル オローnープタンスルホネート、トリフェニルスルホニ ウムピレンスルホネート、トリフェニルスルホニウムn ードデシルペンゼンスルホネート、トリフェニルスルホ ニウムpートルエンスルホネート、トリフェニルスルホ ニウムペンゼンスルホネート、トリフェニルスルホニウ ム10-カンファースルホネート、トリフェニルスルホ ニウムn-オクタンスルホネート、トリフェニルスルホ 10 げることができる。 ニウム2-トリフルオロメチルペンゼンスルホネート、 トリフェニルスルホニウム4-トリフルオロベンゼンス ルホネート、トリフェニルスルホニウム2,4-ジフル オロベンゼンスルホネート、トリフェニルスルホニウム ヘキサフルオロアンチモネート、トリフェニルスルホニ ウム1-ナフタレンスルホネート、4-t-プチルフェ ニル・ジフェニルスルホニウムトリフルオロメタンスル ホネート、4 - t - プチルフェニル・ジフェニルスルホ ニウムノナフルオロ-n-プタンスルホネート、4-t -プチルフェニル・ジフェニルスルホニウムピレンスル 20 ホネート、4-t-プチルフェニル・ジフェニルスルホ ニウムnードデシルペンゼンスルホネート、4-t-プ チルフェニル・ジフェニルスルホニウムpートルエンス ルホネート、4-t-プチルフェニル・ジフェニルスル ホニウムベンゼンスルホネート、4-t-プチルフェニ ル・ジフェニルスルホニウム10-カンファースルホネ ート、4-t-ブチルフェニル・ジフェニルスルホニウ ムn-オクタンスルホネート、4-t-ブチルフェニル ・ジフェニルスルホニウム2-トリフルオロメチルベン ゼンスルホネート、4-t-ブチルフェニル・ジフェニ 30 キシ) ジフェニルマレイミド、N-(トリフルオロメタ ルスルホニウム4-トリフルオロメチルベンゼンスルホ ネート、4-t-プチルフェニル・ジフェニルスルホニ ウム2, 4-ジフルオロベンゼンスルホネート、4-t ープトキシフェニル・ジフェニルスルホニウムノナフル オローnープタンスルホネート、4-ヒドロキシフェニ ル・ベンジル・メチルスルホニウム p - トルエンスルホ ネート等を挙げることができる。

【0029】スルホン化合物:スルホン化合物として は、例えば、β-ケトスルホン、β-スルホニルスルホ ンや、これらのαージアゾ化合物等を挙げることができ 40 る。

【0030】スルホン化合物の具体例としては、フェナ シルフェニルスルホン、メシチルフェナシルスルホン、 ピス(フェニルスルホニル)メタン、4-トリスフェナ シルスルホン等を挙げることができる。

スルホン酸エステル化合物:スルホン酸エステル化合物 としては、例えば、アルキルスルホン酸エステル、ハロ アルキルスルホン酸エステル、アリールスルホン酸エス テル、イミノスルホネート等を挙げることができる。

は、ペンゾイントシレート、ピロガロールトリス(トリ フルオロメタンスルホネート)、ピロガロールトリス (ノナフルオロ-n-プタンスルホネート)、ピロガロ ールトリス(メタンスルホネート)、ニトロペンジルー 9, 10-ジエトキシアントラセン-2-スルホネー ト、αーメチロールペンゾイントシレート、αーメチロ ールペンゾインn-オクタンスルホネート、α-メチロ ールペンゾイントリフルオロメタンスルホネート、α-メチロールペンゾインnードデカンスルホネート等を挙

【0032】スルホンイミド化合物:スルホンイミド化 合物としては、例えば、下記式(2)

[0033]

【化2】

【0034】〔式(2)において、Vはアルキレン基、 アリーレン基、アルコキシレン基等の2価の基を示し、 R<sup>3</sup> はアルキル基、アリール基、ハロゲン置換アルキル 基、ハロゲン置換アリール基等の1価の基を示す。〕で 表される化合物を挙げることができる。

【0035】スルホンイミド化合物の具体例としては、 N-(トリフルオロメタンスルホニルオキシ) スクシン イミド、N-(トリフルオロメタンスルホニルオキシ) フタルイミド、N-(トリフルオロメタンスルホニルオ ンスルホニルオキシ) ビシクロ [2.2.1] ヘプトー 5-エン-2, 3-ジカルボキシイミド、N-(トリフ ルオロメタンスルホニルオキシ) - 7 - オキサピシクロ [2. 2. 1] ヘプト-5-エン-2, 3-ジカルボキ シイミド、N-(トリフルオロメタンスルホニルオキ シ) ビシクロ [2.2.1] ヘプタン-5.6-オキシ **−2,3−ジカルポキシイミド、N−(トリフルオロメ** タンスルホニルオキシ) ナフチルイミド、N-(10-カンファースルホニルオキシ)スクシンイミド、N-(10-カンファースルホニルオキシ) フタルイミド、 N-(10-カンファースルホニルオキシ) ジフェニル マレイミド、N- (10-カンファースルホニルオキ シ) ビシクロ[2.2.1] ヘプト-5-エン-2,3 -ジカルポキシイミド、N-(10-カンファースルホ ニルオキシ) - 7 - オキサビシクロ[2.2.1] ヘプ ト-5-エン-2, 3-ジカルボキシイミド、N-(1 0-カンファースルホニルオキシ) ピシクロ[2.2. 1]  $^{7}$ タン-5,  $^{6}$ -オキシ-2,  $^{3}$ -ジカルポキシ イミド、N-(10-カンファースルホニルオキシ)ナ 【0031】スルホン酸エステル化合物の具体例として 50 フチルイミド、N-(p-トルエンスルホニルオキシ)

スクシンイミド、N-(p-トルエンスルホニルオキ シ) フタルイミド、N- (p-トルエンスルホニルオキ シ) ジフェニルマレイミド、N-(p-トルエンスルホ ニルオキシ) ビシクロ [2.2.1] ヘプト-5-エン -2, 3-ジカルボキシイミド、N-(p-トルエンス ルホニルオキシ) - 7 - オキサビシクロ [2.2.1] ヘプト-5-エン-2, 3-ジカルボキシイミド、N-(p-トルエンスルホニルオキシ) ピシクロ [2. 2. 1] ヘプタン-5, 6-オキシ-2, 3-ジカルボキシ イミド、N-(p-トルエンスルホニルオキシ)ナフチ 10 ルイミド、N-(2-トリフルオロメチルペンゼンスル ホニルオキシ) スクシンイミド、N-(2-トリフルオ ロメチルベンゼンスルホニルオキシ) フタルイミド、N - (2-トリフルオロメチルペンゼンスルホニルオキ シ) ジフェニルマレイミド、N-(2-トリフルオロメ チルベンゼンスルホニルオキシ) ビシクロ[2.2. 1] ヘプト-5-エン-2, 3-ジカルボキシイミド、 N-(2-トリフルオロメチルベンゼンスルホニルオキ シ) - 7 - オキサビシクロ[2.2.1] ヘプト-5-エン-2,3-ジカルボキシイミド、N-(2-トリフ 20 オロ-n-オクタンスルホニルオキシ)-7-オキサビ ルオロメチルベンゼンスルホニルオキシ) ビシクロ [2. 2. 1]  $\sqrt{2} \sqrt{2} \sqrt{5}$ ,  $6 - \sqrt{4} + \sqrt{2} \sqrt{2}$ ,  $3 - \sqrt{2} \sqrt{2} \sqrt{2}$ カルボキシイミド、N-(2-トリフルオロメチルベン ゼンスルホニルオキシ) ナフチルイミド、N-(4-ト リフルオロメチルペンゼンスルホニルオキシ) スクシン イミド、N-(4-トリフルオロメチルペンゼンスルホ ニルオキシ)フタルイミド、N-(4-トリフルオロメ チルペンゼンスルホニルオキシ) ジフェニルマレイミ ド、N-(4-トリフルオロメチルベンゼンスルホニル オキシ) ビシクロ [2.2.1] ヘプト-5-エンー 2. 3-ジカルボキシイミド、N-(4-トリフルオロ メチルペンゼンスルホニルオキシ) - 7 - オキサビシク ロ[2.2.1] ヘプト-5-エン-2, 3-ジカルボ キシイミド、N- (4-トリフルオロメチルベンゼンス ルホニルオキシ) ビシクロ [2.2.1] ヘプタンー 5. 6-オキシ-2. 3-ジカルポキシイミド、N-(4-トリフルオロメチルペンゼンスルホニルオキシ) ナフチルイミド、N-(ノナフルオロ-n-プタンスル ホニルオキシ) スクシンイミド、N-(ノナフルオロn-プタンスルホニルオキシ)フタルイミド、N-(ノ 40 す。)で表される化合物を挙げることができる。 ナフルオロ-n-プタンスルホニルオキシ) ジフェニル マレイミド、N-(ノナフルオロ-n-プタンスルホニ ルオキシ) ビシクロ[2.2.1] ヘプト-5-エン-2, 3-ジカルポキシイミド、N-(ノナフルオロ-n ープタンスルホニルオキシ) -7-オキサビシクロ [2. 2. 1] ヘプト-5-エン-2, 3-ジカルボキ シイミド、N-(ノナフルオロ-n-プタンスルホニル オキシ) ビシクロ [2.2.1] ヘプタン-5,6-オ キシー2, 3-ジカルボキシイミド、N-(ノナフルオ

– (ペンタフルオロベンゼンスルホニルオキシ) スクシ ンイミド、N-(ペンタフルオロペンゼンスルホニルオ キシ) フタルイミド、N-(ペンタフルオロペンゼンス ルホニルオキシ) ジフェニルマレイミド、N- (ペンタ フルオロペンゼンスルホニルオキシ) ビシクロ[2. 2. 1] ヘプト-5-エン-2, 3-ジカルボキシイミ ド、N- (ペンタフルオロペンゼンスルホニルオキシ) -7-オキサビシクロ[2.2.1] ヘプト-5-エン -2, 3-ジカルポキシイミド、N-(ペンタフルオロ ベンゼンスルホニルオキシ) ビシクロ [2.2.1] へ プタン-5,6-オキシ-2,3-ジカルボキシイミ ド、N- (ペンタフルオロベンゼンスルホニルオキシ) ナフチルイミド、Nー(パーフルオローnーオクタンス ルホニルオキシ) スクシンイミド、N- (パーフルオロ -n-オクタンスルホニルオキシ) フタルイミド、N-(パーフルオロ-n-オクタンスルホニルオキシ) ジフ エニルマレイミド、Nー(パーフルオローnーオクタン スルホニルオキシ) ビシクロ[2.2.1] ヘプト-5 -エン-2, 3-ジカルボキシイミド、N-(パーフル シクロ[2.2.1] ヘプト-5-エン-2, 3-ジカ ルポキシイミド、N-(パーフルオロ-n-オクタンス ルホニルオキシ) ビシクロ[2.2.1] ヘプタン-5, 6-オキシー2, 3-ジカルボキシイミド、N-(パーフルオローnーオクタンスルホニルオキシ) ナフ チルイミド、N-{(5-メチル-5-カルボキシメタ ンビシクロ[2.2.1] ヘプター2ーイル) スルホニ ルオキシ} スクシンイミド等を挙げることができる。 【0036】ジアゾメタン化合物:ジアゾメタン化合物

[0037]

30 としては、例えば、下記式(3):

【化3】

【0038】〔式(3) において、R' およびR' は相 互に独立にアルキル基、アリール基、ハロゲン置換アル キル基、ハロゲン置換アリール基等の1価の基を示

【0039】ジアゾメタン化合物の具体例としては、ビ ス(トリフルオロメタンスルホニル)ジアゾメタン、ビ ス(シクロヘキサンスルホニル)ジアゾメタン、ピス (ペンゼンスルホニル) ジアゾメタン、ビス (p-トル エンスルホニル) ジアゾメタン、メタンスルホニルー p ートルエンスルホニルジアゾメタン、シクロヘキサンス ルホニルー1, 1-ジメチルエチルスルホニルジアゾメ タン、ビス(1,1-ジメチルエタンスルホニル)ジア ゾメタン、ピス(3,3-ジメチル-1,5-ジオキサ ローn-プタンスルホニルオキシ)ナフチルイミド、N 50 スピロ[5.5]ドデカン-8-スルホニル)ジアゾメ

タン、ピス(1、4-ジオキサスピロ[4.5]デカン - 7 - スルホニル) ジアゾメタン等を挙げることができ る。

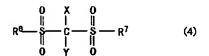
ジスルホニルメタン化合物:

ジスルホニルメタン化合物としては、例えば、下記式

(4):

[0040]

【化4】



〔式(4)において、R'およびR'は相互に独立に直 鎖状もしくは分岐状の1価の脂肪族炭化水素基、シクロ アルキル基、アリール基、アラルキル基またはヘテロ原 子を有する1価の他の有機基を示し、XおよびYは相互 に独立にアリール基、水素原子、直鎖状もしくは分岐状 の1価の脂肪族炭化水素基またはヘテロ原子を有する1 価の他の有機基を示し、かつXおよびYの少なくとも一 方がアリール基であるか、あるいはXとYが相互に連結 20 用いるのが好ましい。 して少なくとも1個の不飽和結合を有する単環または多 環を形成しているか、あるいはXとYが相互に連結して 下記式

[0041]

【化5】

$$\left(\begin{matrix} \dot{c} \\ \dot{c} \end{matrix}\right)$$

【0042】(但し、X'およびY'は相互に独立に水 素原子、ハロゲン原子、直鎖状もしくは分岐状のアルキ ル基、シクロアルキル基、アリール基またはアラルキル 基を示すか、あるいは同一のもしくは異なる炭素原子に 結合したX'とY'が相互に連結して炭素単環構造を形 成しており、複数存在するX'およびY'はそれぞれ相 互に同一でも異なってもよく、nは2~10の整数であ る。)で表される基を形成している。〕で表される化合 物を挙げることができる。

【0043】酸発生剤(B)としては、オニウム塩化合 (4-t-プチルフェニル) ヨードニウムトリフルオロ メタンスルホネート、ビス (4-t-プチルフェニル) ヨードニウムパーフルオローnープタンスルホネート、 ビス (4-t-プチルフェニル) ヨードニウムp-トル エンスルホネート、ビス (4-t-プチルフェニル) ヨ ードニウム10-カンファースルホネート、ビス(4t-ブチルフェニル) ヨードニウム2-トリフルオロメ チルベンゼンスルホネート、ビス (4-t-ブチルフェ ニル) ヨードニウム4-トリフルオロメチルペンゼンス ルホネート、ビス (4-t-プチルフェニル) ヨードニ 50

ウム2、4-ジフルオロベンゼンスルホネート、トリフ ェニルスルホニウムトリフルオロメタンスルホネート、 トリフェニルスルホニウムパーフルオローnープタンス ルホネート、トリフェニルスルホニウムpートルエンス ルホネート、トリフェニルスルホニウム10-カンファ ースルホネート、トリフェニルスルホニウム2-トリフ ルオロメチルベンゼンスルホネート、トリフェニルスル ホニウム4-トリフルオロベンゼンスルホネート、トリ フェニルスルホニウム2, 4-ジフルオロメチルベンゼ 10 ンスルホネート、N- (トリフルオロメタンスルホニル オキシ) スクシンイミド、N-(トリフルオロメタンス ルホニルオキシ)ビシクロ [2.2.1] ヘプト-5-エン-2, 3-ジカルボキシイミド、N-(10-カン ファースルホニルオキシ) スクシンイミド、N-(10 -カンファースルホニルオキシ) ビシクロ[2.2. 1] ヘプト-5-エン-2, 3-ジカルボキシイミドお よびN-{(5-メチル-5-カルボキシメタンピシク ロ[2.2.1] ヘプター2ーイル) スルホニルオキ シ) スクシンイミドの群から選ばれる少なくとも1種を

【0044】-(C)酸解離性基含有樹脂-

本発明において使用される(C)成分は、酸解離性基で 保護されたアルカリ不溶性またはアルカリ難溶性のシリ コン含有樹脂であって、該酸解離性基が解離したときに アルカリ可溶性となる樹脂(以下、「酸解離性基含有樹 脂(C)」という。)である。即ち、この酸解離性基含 有樹脂(C)は、酸解離性基で保護されたフェノール性 水酸基、カルポキシル基などの酸性官能基を1種以上含 有するとともにシリコン原子も含有する樹脂である。 以 下、より詳しく説明する。

【0045】酸解離性基含有樹脂(C)は、第一に、例 えば下記の式(5)~(8)で表される繰り返し単位の 少なくとも1種を含有するアルカリ可溶性樹脂中の酸性 官能基の水素原子を、酸の存在下で解離することができ る1種以上の酸解離性基で置換した、それ自体としては アルカリ不溶性またはアルカリ難溶性の樹脂であるとい う特徴を有する。ここで言う「アルカリ不溶性またはア ルカリ難溶性」とは、酸解離性基含有樹脂(C)を含有 する感放射線性樹脂組成物を用いて形成されるレジスト 物およびスルホンイミド化合物が好ましく、特に、ビス 40 被膜からレジストパターンを形成する際に採用されるア ルカリ現像条件下で、当該レジスト被膜の代わりに酸解 離性基含有樹脂(C)のみを用いた被膜を現像した場合 に、当該被膜の初期膜厚の50%以上が現像後に残存す る性質を意味する。

【化6】

〔式(5)においてR<sup>4</sup>は水素原子またはメチル基を示 し、R'は水酸基、カルポキシル基、-R'COOH、 -OR'COOH、-OCOR'COOHまたは-CO OR'®COOH(ただし、R'®は-(CH<sub>1</sub>), -を示し、 gは1~4の整数である)を示す。〕

[0046]

【化7】

$$\begin{array}{c|c}
R^{11} \\
 \downarrow \\
C \longrightarrow CH_2 \longrightarrow \\
0 \longrightarrow C \\
OH
\end{array}$$
(6)

す。〕

[0047]

【化8】

[0048]

【化9】

$$\begin{array}{c|c}
R^{12} & OH & R^{15} \\
\hline
 & & & & \\
R^{13} & R^{14} & R^{16}
\end{array}$$
(8)

〔式(8)においてR13~R13は相互に独立に水素原子 または炭素原子数1~4のアルキル基を示す。〕

【0049】酸解離性基含有樹脂(C)における前記酸 解離性基としては、例えば、置換メチル基、1-置換工 チル基、1-置換-n-プロピル基、1-分岐アルキル 基、シリル基、ゲルミル基、アルコキシカルボニル基、 アシル基、環式酸解離性基等を挙げることができる。

【0050】前記置換メチル基としては、例えば、メト キシメチル基、メチルチオメチル基、エトキシメチル 基、エチルチオメチル基、メトキシエトキシメチル基、 ベンジルオキシメチル基、ベンジルチオメチル基、フェ ナシル基、4-プロモフェナシル基、4-メトキシフェ ナシル基、4-メチルチオフェナシル基、α-メチルフ ェナシル基、シクロプロピルメチル基、ベンジル基、ジ フェニルメチル基、トリフェニルメチル基、4-プロモ ベンジル基、4-二トロベンジル基、4-メトキシベン 50 ル基、i-プロポキシカルボニル基、t-プトキシカル

ジル基、4-メチルチオペンジル基、4-エトキシペン ジル基、4-エチルチオペンジル基、ピペロニル基、メ トキシカルボニルメチル基、エトキシカルボニルメチル 基、n-プロポキシカルボニルメチル基、i-プロポキ シカルポニルメチル基、n-プトキシカルボニルメチル 基、tープトキシカルポニルメチル基等を挙げることが できる。

【0051】また、前記1-置換エチル基としては、例 えば、1-メトキシエチル基、1-メチルチオエチル 10 基、1、1-ジメトキシエチル基、1-エトキシエチル 基、1-エチルチオエチル基、1、1-ジエトキシエチ ル基、1-フェノキシエチル基、1-フェニルチオエチ ル基、1,1-ジフェノキシエチル基、1-ベンジルオ キシエチル基、1-ペンジルチオエチル基、1-シクロ プロピルオキシエチル基、1-シクロヘキシルオキシエ チル基、1-フェニルエチル基、1,1-ジフェニルエ チル基、1-メトキシカルボニルエチル基、1-エトキ シカルボニルエチル基、1-n-プロポキシカルボニル エチル基、1-i-プロポキシカルボニルエチル基、1 [式(6)] において $R^{-1}$  は水素原子またはメチル基を示 20 - n - プトキシカルボニルエチル基、<math>1 - t - プトキシカルボニルエチル基等を挙げることができる。

> 【0052】また、前記1-置換-n-プロピル基とし ては、例えば、1-メトキシ-n-プロピル基、1-エ トキシーnープロピル基等を挙げることができる。

> 【0053】また、前記1-分岐アルキル基としては、 例えば、i-プロピル基、sec-プチル基、t-プチ ル基、1、1-ジメチルプロピル基、1-メチルプチル 基、1、1-ジメチルプチル基等を挙げることができ

30 【0054】また、前記シリル基としては、例えば、ト リメチルシリル基、エチルジメチルシリル基、メチルジ エチルシリル基、トリエチルシリル基、i-プロピルジ メチルシリル基、メチルジーiープロピルシリル基、ト リーiープロピルシリル基、tープチルジメチルシリル 基、メチルジーtープチルシリル基、トリーtープチル シリル基、フェニルジメチルシリル基、メチルジフェニ ルシリル基、トリフェニルシリル基等を挙げることがで きる。

【0055】また、前記ゲルミル基としては、例えば、 40 トリメチルゲルミル基、エチルジメチルゲルミル基、メ チルジエチルゲルミル基、トリエチルゲルミル基、i-プロピルジメチルゲルミル基、メチルジーi-プロピル ゲルミル基、トリーi-プロピルゲルミル基、t-プチ ルジメチルゲルミル基、メチルジー t ープチルゲルミル 基、トリーtープチルゲルミル基、フェニルジメチルゲ ルミル基、メチルジフェニルゲルミル基、トリフェニル ゲルミル基等を挙げることができる。

【0056】また、前記アルコキシカルポニル基として は、例えば、メトキシカルポニル基、エトキシカルポニ

ボニル基等を挙げることができる。

【0057】また、前記アシル基としては、例えば、ア セチル基、プロピオニル基、プチリル基、ヘプタノイル 基、ヘキサノイル基、パレリル基、ピバロイル基、イソ パレリル基、ラウリロイル基、ミリストイル基、パルミ トイル基、ステアロイル基、オキサリル基、マロニル 基、スクシニル基、グルタリル基、アジポイル基、ピペ ロイル基、スペロイル基、アゼラオイル基、セパコイル 基、アクリロイル基、プロピオロイル基、メタクリロイ ル基、クロトノイル基、オレオイル基、マレオイル基、 フマロイル基、メサコノイル基、カンホロイル基、ベン ゾイル基、フタロイル基、イソフタロイル基、テレフタ ロイル基、ナフトイル基、トルオイル基、ヒドロアトロ ポイル基、アトロポイル基、シンナモイル基、フロイル 基、テノイル基、ニコチノイル基、イソニコチノイル 基、p-トルエンスルホニル基、メシル基等を挙げるこ とができる。

【0058】さらに、前記環式酸解離性基としては、例えば、シクロプロピル基、シクロペンチル基、シクロペキセニル基、4-メトキシシクロへ20キシル基、テトラヒドロピラニル基、テトラヒドロフラニル基、テトラヒドロチオフラニル基、3-プロモテトラヒドロピラニル基、4-メトキシテトラヒドロピラニル基、3-テトラヒドロチオフェン-1,1-ジオキシド基等を挙げることができる。

【0059】これらの酸解離性基のうち、ベンジル基、 tープトキシカルポニルメチル基、1-メトキシエチル 基、1-エトキシエチル基、1-シクロヘキシルオキシ エチル基、1-エトキシ-n-プロピル基、tープチル 30 基、1,1-ジメチルプロピル基、トリメチルシリル 基、tープトキシカルポニル基、テトラヒドロピラニル 基、テトラヒドロフラニル基、テトラヒドロチオピラニ ル基、テトラヒドロチオフラニル基等が好ましい。

【0060】酸解離性基含有樹脂(C)中の酸解離性基の割合(酸解離性基含有樹脂(C)中の酸性官能基と酸解離性基との合計数に対する酸解離性基の数の割合)は、酸解離性基や該基が導入されるアルカリ可溶性樹脂の種類により一概には規定できないが、好ましくは5~100%、さらに好ましくは10~100%である。

【0061】第二に、酸解離性基含有樹脂(C)は、必ずシリコン原子を含むという特徴を有する。シリコン原子は、シリコン原子を含む単量体を用いて当該樹脂中に導入される。酸解離性基含有樹脂(C)中のシリコン原子の割合(酸解離性樹脂の重量に対するシリコン原子の重量の割合)は、酸解離性基や該基が導入されるアルカリ可溶性樹脂の種類により一概には規定できないが、好ましくは0.1~30重量%、さらに好ましくは0.5~25重量%、特に好ましくは1~20重量%である。

【0062】製造:酸解離性基含有樹脂(C)の製造方 50

法としては、例えば、(1)予め製造したシリコン原子含 有アルカリ可溶性樹脂に1種以上の酸解離性基を導入す る方法、(2)酸解離性基を有する1種以上の重合性不飽 和単量体を、必要に応じて酸解離性基を有しない 1 種以 上の他の重合性不飽和単量体と共に、(共)重合する方 法、(3)酸解離性基を有する1種以上の重縮合成分を、 必要に応じて酸解離性基を有しない1種以上の他の重縮 合成分と共に、(共)重縮合する方法等によって製造す ることができる。方法(2)の場合、酸解離性基を有する 重合性不飽和単量体および酸解離性基を有しない重合性 不飽和単量体の少なくとも一方として、あるいはこれら に加えて、シリコン原子を含む単量体を使用することに より得られる酸解離性基含有樹脂(C)中にシリコン原 子を導入することができる。方法(3)の場合も、酸解 離性基を有する重縮合成分および酸解離性基を有しない 重縮合成分の少なくとも一方として、あるいはこれらに 加えてシリコン原子を含む成分を使用することにより得 られる酸解離性基含有樹脂(C)中にシリコン原子を導 入することができる。以下、使用することができる単量 体成分について説明する。

[0063] 前記酸解離性基を有するシリコン非含有重合性不飽和単量体としては、例えば、前述した式(5)  $\sim$  (8) で表される繰返し単位に対応する単量体中のフェノール性水酸基あるいはカルボキシル基の水素原子を該酸解離性基で置換した化合物を挙げることができる。 [0064] 前記の酸解離性基を有しないシリコン非合有重合性不飽和単量体としては、例えば、スチレン、 $\alpha$ ーメチルスチレン、無水マレイン酸、(メタ)アクリロニトリル、クロトンニトリル、マレインニトリル、フマロニトリル、メサコンニトリル、シトラコンニトリル、イタコンニトリル、(メタ)アクリルアミド、クロトンアミド、マレインアミド、フマルアミド、メサコンアミド、シトラコンアミド、イタコンアミド、ビニルアニリン、ビニルピリジン、ビニルー $\epsilon$ -カプロラクタム、ビニルピロリドン、ビニルイミダゾール等を挙げることができ

【0065】前記酸解離性基を有する重縮合成分としては、例えば、前記式(8)で表される繰返し単位に対応する重縮合成分中のフェノール性水酸基の水素原子を該40 酸解離性基で置換した化合物を挙げることができる。

【0066】酸解離性基を含有する重合性シリコン原子 含有単量体としては、酸解離性基を有する、置換シリル 基含有スチレン化合物、置換シリル(メタ)アクリレート 化合物、置換シリルアルキル(メタ)アクリレート化合物 等が代表的である。その他、酸解離性基と共にビニル 基、アリル基等の重合性不飽和基を有する、シラン化合物、シロキサン化合物も使用することができる。

【0067】 置換シリル基含有スチレン化合物としては、例えば4-トリメチルシリルオキシスチレン、3-トリメチルシリルオキシスチレン、2-トリメチルシリ

ルオキシスチレン、4-エチルジメチルシリルオキシス チレン、3-エチルジメチルシリルオキシスチレン、2 -エチルジメチルシリルオキシスチレン、4-メチルジ エチルシリルオキシスチレン、3-メチルジエチルシリ ルオキシスチレン、2-メチルジエチルシリルオキシス チレン、4-トリエチルシリルオキシスチレン、3-ト リエチルシリルオキシスチレン、2-トリエチルシリル オキシスチレン、4-i-プロピルジメチルシリルオキ シスチレン、3-i-プロピルジメチルシリルオキシス チレン、2-i-プロピルジメチルシリルオキシスチレ 10 ン、4-メチルジ-i-プロピルシリルオキシスチレ ン、3-メチルジ-i-プロピルシリルオキシスチレ ン、2-メチルジ-i-プロピルシリルオキシスチレ ン、4-トリ-i-プロピルシリルオキシスチレン、4 - t - プチルジメチルシリルオキシスチレン、3 - t -プチルジメチルシリルオキシスチレン、2-t-プチル ジメチルシリルオキシスチレン、4-メチルジーt-ブ チルシリルオキシスチレン、3-メチルジ-t-プチル シリルオキシスチレン、2-メチルジ-t-プチルシリ ルオキシスチレン、4-トリ-t-プチルシリルオキシ 20 スチレン、3-トリーt-プチルシリルオキシスチレ ン、2-トリーtープチルシリルオキシスチレン、4-フェニルジメチルシリルオキシスチレン、3-フェニル ジメチルシリルオキシスチレン、2-フェニルジメチル シリルオキシスチレン、4-メチルジフェニルシリルオ キシスチレン、3-メチルジフェニルシリルオキシスチ レン、2-メチルジフェニルシリルオキシスチレン、4 ートリフェニルシリルオキシスチレン、3-トリフェニ ルシリルオキシスチレン、2-トリフェニルシリルオキ シスチレン、4-トリス (トリメチルシリル) シリルオ 30 キシスチレン、4-トリス (トリメトキシシリル) シリ ルオキシスチレン、4-モノ(トリメチルシリル)ジメ チルシリルオキシスチレン、4-モノ (トリメトキシシ リル)ジメチルシリルオキシスチレン等をあげることが できる。

【0068】 置換シリル(メタ) アクリレート化合物とし ては、例えばトリメチルシリル(メタ)アクリレート、 エチルジメチルシリル (メタ) アクリレート、メチルジ エチルシリル (メタ) アクリレート、トリエチルシリル (メタ) アクリレート、i - プロピルジメチルシリル (メタ) アクリレート、メチルジー i - プロピルシリル (メタ) アクリレート、トリーi-プロピルシリル(メ タ) アクリレート、t ープチルジメチルシリル (メタ) アクリレート、メチルジーt-プチルシリル(メタ)ア クリレート、トリー t ープチルシリル (メタ) アクリレ ート、フェニルジメチルシリル (メタ) アクリレート、 メチルジフェニルシリル (メタ) アクリレート、トリフ エニルシリル (メタ) アクリレート、トリメチルシリル ジメチルシリル (メタ) アクリレート、トリメトキシシ

シリルジメチルシリル (メタ) アクリレート、トリメト キシシリルジメチルシリル (メタ) アクリレート、トリ ス(トリメチルシリル)シリル(メタ)アクリレート、 トリス (トリメトキシシリル) シリル (メタ) アクリレ ート、トリス(トリフェニルシリル)シリル(メタ)ア クリレート等をあげることができる。

【0069】 置換シリルアルキル(メタ) アクリレート化 合物としては、例えばβ-トリメチルシリルエチル (メ タ) アクリレート、β-(エチルジメチルシリル) エチ ル (メタ) アクリレート、β - (メチルジエチルシリ ル) エチル (メタ) アクリレート、β- (トリエチルシ リル) エチル (メタ) アクリレート、β- (i-プロピ ルジメチルシリル) エチル (メタ) アクリレート、β-(メチルジーi-プロピルシリル) エチル (メタ) アク リレート、β-(トリ-i-プロピルシリル) エチル (メタ) アクリレート、 $\beta$  - (t -プチルジメチルシリ ル) エチル (メタ) アクリレート、β- (メチルジ-t -プチルシリル) エチル (メタ) アクリレート、β-(トリーt-プチルシリル) エチル (メタ) アクリレー ト、β-(フェニルジメチルシリル) エチル (メタ) ア クリレート、β- (メチルジフェニルシリル) エチル (メタ) アクリレート、β-(トリフェニルシリル) エ チル (メタ) アクリレート、β-トリス (トリメチルシ リル) シリルエチル (メタ) アクリレート、β-トリス (トリメトキシシリル) シリルエチル (メタ) アクリレ ート、β-(トリメチルシリルジメチルシリル) エチル (メタ) アクリレート、β-(トリメトキシシリルジメ チルシリル)エチル(メタ)アクリレート等をあげるこ とができる。

【0070】酸解離性基を含有しない重合性シリコン原 子含有単量体としては、酸解離性基を含有しないシリコ ン原子含有する、アリル化合物、ビニル化合物、(メ タ) アクリロイル基含有化合物、スチレン化合物等をあ げることができる。

【0071】具体的には、酸解離性基を含有しないシリ コン原子含有アリル化合物としては、例えばアリルジメ チルシラン、2-アリルオキシエチルチオメチルトリメ チルシラン、アリルトリイソプロピルシラン、アリルト リメチルシラン、アリルトリフェニルシラン、ジアリル 40 ジメチルシラン、ジアリルジフェニルシラン、ジアリル メチルフェニルシラン、1,3-ジアリルテトラメチル ジシロキサン、(3,3-ジメチルアリル)トリメチル シラン、(1-ヒドロキシアリル)トリメチルシラン、 テトラアリルシラン、3-(N-アリルアミノ)プロピ . ルトリメトキシシラン、アリルアミノトリメチルシラ ン、アリルジメトキシシラン、アリルジメチル(ジイソ プロピルアミノ) シラン、O-アリロキシ (ポリエチレ ンオキシ)トリメチルシラン、アリロキシトリメチルシ ラン、1-アリル-1,1,3,3-テトラメチルジシ リルジメチルシリル(メタ)アクリレート、トリメチル 50 ロキサン、アリルトリエトキシシラン、アリルトリメト

キシシラン、アリルトリス(トリメチルシロキシ)シラン、1,3-ジアリルテトラキス(トリメチルシロキシ)ジシロキサン、アリルトリメチルシラン等をあげることができる。

【0072】酸解離性基を含有しないシリコン原子含有 ピニル化合物としては、例えばピニルトリス(トリメチ ルシロキシ) シラン、3-アミノフェノキシジメチルビ ニルシラン、4-アミノフェノキシジメチルピニルシラ ン、ジメチルピペリジノメチルピニルシラン、ジフェニ ルジピニルシラン、ジピニルジメチルシラン、1、5-10 ジピニルー3, 3ージフェニルー1, 1, 5, 5ーテト ラメチルトリシロキサン、1,5-ジピニルヘキサメチ ルトリシロキサン、ジビニルテトラメチルジシラン、 1, 3-ジピニルテトラメチルジシロキサン、1, 4-ジピニルテトラメチルジシリルエタン、ジピニルテトラ フェニルジシロキサン、ヘキサビニルジシロキサン、メ トキシジメチルビニルシラン、(2,4-ペンタジエニ ル)トリメチルシラン、テトラキス(ビニルジメチルシ ロキシ) シラン、1, 1, 3, 3-テトラビニルジメチ ルジシロキサン、テトラピニルシラン、1,3,5,720 ーテトラビニルー1,3,5,7ーテトラメチルシクロ テトラシロキサン、トリス(1-メチルビニロキシ)ビ ニルシラン、1, 3, 5-トリピニル-1, 1, 3, 5,5-ペンタメチルトリシロキサン、トリビニルシラ ン、ピニルー t ープチルジメチルシラン、ピニルジエチ ルメチルシラン、ビニルメチルビス(トリメチルシロキ シ) シラン、ピニルメチルシラシクロペンタン、ピニル ペンタメチルジシロキサン、ビニルフェニルジメチルシ ラン、ピニルフェニルメチルシラン、ピニルトリエチル シラン、ビニルトリイソプロペノキシシラン、ビニルト 30 リイソプロポキシシラン、ビニルトリメチルシラン、ビ ニルトリフェニルシラン、ピニルトリス(ジメチルシロ キシ) シラン、ビス (ジメチルアミノ) ビニルエチルシ ラン、ピス (ジメチルアミノ) ピニルメチルシラン、ジ エトキシジビニルシラン、1,3-ジビニルテトラエト キシジシロキサン、(1-メトキシビニル)トリメチル シラン、トリピニルエトキシシラン、トリピニルメトキ シシラン、ピニルジメチルエトキシシラン、ピニルジフ ェニルエトキシシラン、ビニルエチルジメチルシラン、 ピニルメチルアセトキシシラン、ピニルメチルジエトキ 40 シシラン、ビニルメチルジメトキシシラン、ビニロキシ トリメチルシラン、ビニルトリアセトキシシラン、ビニ ルトリーtープトキシシラン、ビニルトリエトキシシラ ン、ピニルトリメトキシシラン、ピニルトリフェノキシ シラン、ピニルトリス (2-メトキシエトキシ) シラン 等をあげることができる。

【0073】酸解離性基を含有しないシリコン原子含有 (メタ) アクリロイル基含有化合物としては、例えば (3-アクリロキシプロピル) ジメチルトリメトキシシ ラン、 (3-アクリロキシプロピル) メチルビス (トリ 50

メチルシロキシ)シラン、(3-アクリロキシプロピ ル) メチルジメトキシシラン、(3-アクリロキシプロ ピル) トリメトキシシラン、(3-アクリロキシプロピ ル) トリス (トリメチルシロキシ) シラン、アクリロキ シトリメチルシラン、ピス(2-アリロキシメチル)-1-トリメチルシロキシブタン、ピス (メタクリロキ シ) ジフェニルシラン、1,3-ピス(3-メタクリロ キシプロピル)テトラメチルジシロキサン、1、3ービ ス(メタクリロキシ)-2-トリメチルシロキシプロパ ン、エチル3-(トリメチルシリル)プロピノエート、 メタクリルアミドプロピルトリエトキシシラン、メタク リルアミドトリメチルシラン、メタクリロキシエトキシ トリメチルシラン、(メタクリロキシメチル)ピス(ト リメチルシロキシ)メチルシラン、(メタクリロキシメ チル)ジメチルエトキシシラン、(メタクリロキシメチ ル) フェニルジメチルシラン、メタクリロキシメチルト リエトキシシラン、メタクリロキシメチルトリメトキシ シラン、メタクリロキシメチルトリメチルシラン、メタ クリロキシメチルトリス (トリメチルシロキシ) シラ ン、3-メタクリロキシプロピルピス(トリメチルシロ キシ) メチルシラン、メタクリロキシプロピルジメチル エトキシシラン、メタクリロキシプロピルジメチルメト キシシラン、メタクリロキシプロピルメチルジエトキシ シラン、メタクリロキシプロピルメチルジメトキシシラ ン、メタクリロキシプロピルペンタメチルジシロキサ ン、メタクリロキシプロピルトリエトキシシラン、メタ クリロキシプロピルトリス (トリメチルシロキシ) シラ ン、メタクリロキシプロピルトリス(ビニルジメチルシ ロキシ) シラン、メタクリロキシトリメチルシラン、メ チルー3-(トリメチルシロキシ)クロトネート、メチ ル(1-トリメチルシリル)アクリレート、テトラキス (2-メタクリロキシエトキシ) シラン、トリメチルシ リルプロピオレート等をあげることができる。

【0074】酸解離性基を含有しないシリコン原子含有スチレン化合物としては、例えばp-(t-プチルジメチルシロキシ)スチレン、スチリルエチルトリメトキシシラン、(m、p-ジピニルベンジロキシ)トリメチルシラン等を挙げることができる。

【0075】その他、シラシクロペンテン、3-(トリメチルシリル)シクロペンテン、1,1-ジエトキシー1-シラシクロペンター3-エン、テトラアリロキシシラン、1-メトキシー1-(トリメチルシロキシ)-2-メチルー1-プロペン、(2-メチループロペニル)トリメチルシラン、2-メチルー1-トリメチルシロキシ)-1,3-プタジエン、2-(トリメチルシロキシ)-1,3-プタジエン、ビス(トリメチルシリル)イタコネート等のアルケン化合物;1-トリメチルシリルプロパルギルアルコール、ビス(トリメチルシリル)アセチレン、エチニルトリエチルシラン、エチニルトリメチル

シラン、1-ヘプチニルトリメチルシラン、1-トリメチルシリルプタ-1-イン-3-オール、1-トリメチルシリルー1-ヘキシン、トリメチルシリルプロピン、ピス(トリメチルシリル)アセチレンジカルボキシレート、1,3-ジエチニル-1,1,3,3-テトラメチルジシロキサン、ジメチルエトキシエチニルシラン、ジメチルイソペンチロキシビニルシラン、プロパルギロキシトリメチルシラン等のアルキン化合物なども酸解離性基を有しないシリコン原子含有単量体として使用することができる。

【0076】酸解離性基含有樹脂(C)を製造する際の酸解離性基を有する重合性不飽和単量体の(共)重合は、単量体や反応媒質の種類等に応じて、ラジカル重合開始剤、アニオン重合触媒、配位アニオン重合触媒、カチオン重合触媒等の重合開始剤あるいは重合触媒を適宜に選定し、塊状重合、溶液重合、沈澱重合、乳化重合、懸濁重合、塊状一懸濁重合等の適宜の重合方法により実施することができ、また酸解離性基を有する重縮合成分の(共)縮合は、酸性触媒の存在下、水媒質中または水と親水性溶媒との混合媒質中で(共)重縮合することに20よって製造することができる。

【0077】酸解離性基含有樹脂(C)には、場合により、重合性不飽和結合を2つ以上有する多官能性単量体を用いて、分岐構造を導入することもできる。このような多官能性単量体としては、例えば、特開平8-316888に記載されているような多官能性(メタ)アクリレート類や、ジビニルベンゼン、ジイソプロペニルベンゼン等の多官能性芳香族ビニル化合物等を挙げることができる。

【0078】前記多官能性単量体は、単独でまたは2種 30 以上を混合して使用することができる。

【0079】多官能性単量体として、例えば、1,1-ジメチルエチレングリコールのジ(メタ)アクリレートを用いる場合、下記式(9)で表される酸解離性の分岐構造が酸解離性基含有樹脂(C)に導入される。

[0080]

【化10】

【0081】また、酸解離性基含有樹脂(C)がフェノール性水酸基を有する場合、該フェノール性水酸基と1種以上のジビニルエーテル化合物とを反応させることにより、アセタール性架橋基による分岐構造を酸解離性基含有樹脂(C)に導入することができる。このような分岐構造を与えるジビニルエーテル化合物としては、例えば、エチレングリコールジビニルエーテル、ジエチレングリコールジビニルエーテル、シクロヘキサン-1,4ージメタノールジビニルエーテル等を挙げることができる。

【0082】前記アセタール性架橋基による分岐構造の例としては、下記式(10)で表される酸解離性の分岐 構造を挙げることができる。

[0083]

【化11】

$$H_{2}C - CH - CH_{3}$$

$$CH - CH_{3}$$

$$H_{3}C - HC$$

$$HC - CH_{2} - CH$$

$$(10)$$

【0084】〔式(10) において、Zは2価の有機基を示す。〕

上記の2で表される2価の有機基の例としては、

[0085]

【化12】

$$-(\mathrm{CH_2})_{\frac{1}{2}} \ 0 \ -(\mathrm{CH_2})_{\frac{1}{2}} \ , \ -(\mathrm{CH_2})_{\frac{1}{2}} \ 0 \ -(\mathrm{CH_2})_{\frac{1}{2}} \ 0 \ -(\mathrm{CH_2})_{\frac{1}{2}} \ .$$

 $-(CH_2)_2 - O - (CH_2)_2 - O - (CH_2)_2 - O - (CH_2)_2 - CH(CH_3) - CH(CH_3)_2 - CH(CH_3)_3 -$ 

等をあげることができる。酸解離性基含有樹脂(C)中における多官能性単量体および/またはアセタール性架橋基による分岐構造の導入率は、該分岐構造やそれが導入される酸解離性基含有樹脂(C)の種類により一概には規定できないが、全繰返し単位に対して、10モル%以下であることが好ましい。

【0086】酸解離性基含有樹脂 (C) のゲルパーミエ 50 脂 (C) の場合、Mwは、好ましくは5,000~50

ーションクロマトグラフィーで測定したポリスチレン換 算重量分子量(以下、「Mw」という。)は、次のとお りである。分岐構造をもたない酸解離性基含有樹脂 (C)の場合、Mwは、好ましくは1,000~15

0, 000、さらに好ましくは3, 000~100, 000である。また、分岐構造を有する酸解離性基含有樹

0,000、さらに好ましくは8,000~300,000である。本発明において、酸解離性基含有樹脂(C)は、単独でまたは2種以上を混合して使用することができる。

【0087】-組成物の調製-

本発明のポジ型感放射線性樹脂組成物を構成する各成分 の配合割合は、レジストの所望の特性に応じて変わる が、好ましい配合割合は、以下のとおりである。

【0088】先ず、本発明において、化合物(A)の配合量は、酸解離性基含有樹脂(C)100重量部当たり、好ましくは0.001~15重量部、さらに好ましくは0.005~10重量部、特に好ましくは0.01~3重量部である。この場合、化合物(A)の配合量が0.001重量部未満では、解像度の低下やパターン形状の劣化を来しやすくなる傾向があり、一方15重量部を超えると、感度や露光部の現像性が低下する傾向がある。

【0089】また、酸発生剤(B)の配合量は、酸解離性基含有樹脂(C)100重量部当たり、好ましくは0.01~70重量部、さらに好ましくは0.1~5020重量部、特に好ましくは0.5~20重量部である。この場合、酸発生剤(B)の配合量が0.01重量部未満では、感度や解像度が低下する傾向があり、一方70重量部を超えると、レジストの塗布性やパターン形状の劣化を来しやすくなる傾向がある。

【0090】本発明における各成分の配合割合をより具体的に示すと、好ましくは、化合物(A)0.001~15重量部、酸発生剤(B)0.01~70重量部および酸解離性基含有樹脂(C)100重量部であり、さらに好ましくは化合物(A)0.005~10重量部、酸発生剤(B)0.1~50重量部および酸解離性基含有樹脂(C)100重量部であり、よりさらに好ましくは化合物(A)0.01~3重量部、酸発生剤(B)0.5~20重量部および酸解離性基含有樹脂(C)100重量部である。

【0091】添加剤:本発明のポジ型感放射線性樹脂組成物には、必要に応じて、化合物(A)以外の酸拡散制御剤(以下、「他の酸拡散制御剤」という。)、界面活性剤、増感剤等の各種の添加剤を配合することができる。他の酸拡散制御剤としては、例えば、下記式(11)

[0092]

【化13】

【0093】〔式(11)において、R''、R''および ン、アクリジン等のピリジン類や、ピラ R''は相互に独立に水素原子、直鎖状、分岐状もしくは ン、キノザリン、4-メチルモルホリン 環状のアルキル基、アリール基またはアラルキル基を示 チルピペラジン、1,4-ジアザビシグし、これらのアルキル基、アリール基およびアラルキル 50 2]オクタン等を挙げることができる。

基はそれぞれ置換されていてもよい。〕で表される化合物(以下、「含窒素化合物(I')」という。)、同一分子内に窒素原子を2個有する化合物(以下、「含窒素化合物(II')」という。)、窒素原子を3個以上有する化合物(以下、「含窒素化合物(III')」という。)、アミド基含有化合物、ウレア化合物、含窒素複素環化合物等を挙げることができる。

24

【0094】含窒素化合物(I')としては、前記アミノ化合物(a)として例示した含窒素化合物(I)のほかに、例えば、トリエチルアミン、トリーnープロピルアミン、トリーnープチルアミン、トリーnーペンチルアミン、トリーnーペキシルアミン、トリーnーペプチルアミン、トリーnーオクチルアミン、トリーnープチルアミン、トリーnーデシルアミン、シクロヘキシルジメチルアミン、メチルジシクロヘキシルアミン、トリシクロヘキシルアミン等のトリアルキルアミン類;エタノールアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン等のアルカノールアミン類等を挙げることができる。

【0095】含窒素化合物(II')としては、前記アミノ化合物(a)として例示した含窒素化合物(II)のほかに、例えば、N,N,N',N'-テトラメチルエチレンジアミン、N,N,N',N'-テトラキス(2-ヒドロキシエチル)エチレンジアミン、N,N,N',N'-テトラキス(2-ヒドロキシプロピル)エチレンジアミン等を挙げることができる。

【0096】含窒素化合物(III')としては、前記アミノ化合物(a)として例示した含窒素化合物(III)のほかに、例えば、ポリエチレンイミン、N-(2-ジメチルアミノエチル)アクリルアミドの重合体等を挙げることができる。

【0097】前記アミド基含有化合物としては、前記アミノ化合物(a)として例示したアミド基含有化合物のほかに、例えば、N,N-ジメチルホルムアミド、N,N-ジメチルアセトアミド、N-メチルピロリドン等を挙げることができる。

【0098】前記ウレア化合物としては、前記アミノ化合物(a)として例示したウレア化合物のほかに、例えば、1, 3, 3-テトラメチルウレア等を挙げることができる。

【0099】前記含窒素複素環化合物としては、前記アミノ化合物(a)として例示した含窒素複素環化合物のほかに、例えば、ピリジン、2-メチルピリジン、4-エチルピリジン、2-フェニルピリジン、4-フェニルピリジン、2-フェニルピリジン、4-フェニルピリジン、2-メチル-4-フェニルピリジン、ニコチン、ニコチン酸、ニコチン酸アミド、キノリン、8-オキシキノリン、アクリジン等のピリジン類や、ピラジン、ピリダジン、キノザリン、4-メチルモルホリン、1,4-ジメチルピペラジン、1,4-ジアザビシクロ[2.2.

【0100】これらの他の酸拡散制御剤のうち、含窒素化合物(I')、含窒素化合物(II')、含窒素複素環化合物等が好ましい。

【0101】前記他の酸拡散制御剤は、単独でまたは2種以上を混合して使用することができる。

【0102】他の酸拡散制御剤の配合量は、化合物

(A) と他の酸拡散制御剤との合計に対して、通常、9 0重量%以下、好ましくは70重量%以下、特に好まし くは50重量%以下である。この場合、他の酸拡散制御 剤の配合量が90重量%を超えると、本発明における所 10 期の効果が損なわれるおそれがある。

【0103】また、前記界面活性剤は、感放射線性樹脂 組成物の塗布性、ストリエーション、現像性等を改良す る作用を示す。このような界面活性剤としては、アニオ ン系、カチオン系、ノニオン系あるいは両性のいずれで も使用することができるが、好ましい界面活性剤はノニ オン系界面活性剤である。

【0104】ノニオン系界面活性剤の例としては、ポリオキシエチレン高級アルキルエーテル類、ポリオキシエチレン高級アルキルフェニルエーテル類、ポリエチレン 20 グリコールの高級脂肪酸ジエステル類等のほか、以下商品名で、KP(信越化学工業製)、ポリフロー(共栄社油脂化学工業製)、エフトップ(トーケムプロダクツ製)、メガファック(大日本インキ化学工業製)、フロラード(住友スリーエム製)、アサヒガード、サーフロン(旭硝子製)等の各シリーズを挙げることができる。

【0105】前記界面活性剤は、単独でまたは2種以上を混合して使用することができる。界面活性剤の配合量は、感放射線性樹脂組成物中の全樹脂成分100重量部当たり、界面活性剤の有効成分として、通常、2重量部30以下である。

【0106】また、前記増感剤は、放射線のエネルギーを吸収して、そのエネルギーを酸発生剤(B)に伝達し、それにより酸の生成量を増加する作用を示すもので、感放射線性樹脂組成物のみかけの感度を向上させる効果を有する。

【0107】好ましい増感剤は、アセトフェノン類、ベンゾフェノン類、ナフタレン類、ピアセチル、エオシン、ローズベンガル、ピレン類、アントラセン類、フェノチアジン類等である。前記増感剤は、単独でまたは2種以上を混合して使用することができる。増感剤の配合量は、感放射線性樹脂組成物中の全樹脂成分100重量部当たり、通常50重量部以下、好ましくは30重量部以下である。

【0108】また、染料および/または顔料を配合することにより、露光部の潜像を可視化させて、露光時のハレーションの影響を緩和でき、接着助剤を配合することにより、基板との接着性を改善することができる。

【0109】さらに、他の添加剤としては、ハレーショ 3-エトキシプロピオン酸メチル、3-エトキシプロピン防止剤、保存安定剤、消泡剤、形状改良剤等、具体的 50 オン酸エチル、3-メチル-3-メトキシプチルプチレ

には4-ヒドロキシ-4'-メチルカルコン等を挙げる ことができる。

26

【0110】溶剤:本発明のポジ型感放射線性樹脂組成物は、その使用に際して、固形分濃度が例えば2~50重量%となるように溶剤に溶解したのち、例えば孔径0.2 μm程度のフィルターでろ過することによって、組成物溶液として調製される。

【0111】前記溶剤としては、例えば、エーテル類、 エステル類、エーテルエステル類、ケトンエステル類、 ケトン類、アミド類、アミドエステル類、ラクタム類、 ラクトン類、 (ハロゲン化) 炭化水素類等を挙げること ができ、より具体的には、エチレングリコールモノアル キルエーテル類、ジエチレングリコールジアルキルエー テル類、プロピレングリコールモノアルキルエーテル 類、プロピレングリコールジアルキルエーテル類、エチ レングリコールモノアルキルエーテルアセテート類、プ ロピレングリコールモノアルキルエーテルアセテート 類、酢酸エステル類、ヒドロキシ酢酸エステル類、アル コキシ酢酸エステル類、アセト酢酸エステル類、プロピ オン酸エステル類、乳酸エステル類、アルコキシプロピ オン酸エステル類、酪酸エステル類、ピルビン酸エステ ル類、(非)環式ケトン類、N、N-ジアルキルホルム アミド類、N、Nージアルキルアセトアミド類、N-ア ルキルピロリドン類、アーラクトン類、(ハロゲン化) 脂肪族炭化水素類、(ハロゲン化)芳香族炭化水素類等 を挙げることができる。

【0112】このような溶剤の具体例としては、エチレ ングリコールモノメチルエーテル、エチレングリコール モノエチルエーテル、エチレングリコールモノー n - プ ロピルエーテル、エチレングリコールモノーn-プチル エーテル、ジエチレングリコールジメチルエーテル、ジ エチレングリコールジエチルエーテル、ジエチレングリ コールジーnープロピルエーテル、ジエチレングリコー ルジ-n-プチルエーテル、エチレングリコールモノメ チルエーテルアセテート、エチレングリコールモノエチ ルエーテルアセテート、エチレングリコールモノーn-プロピルエーテルアセテート、プロピレングリコールモ ノメチルエーテルアセテート、プロピレングリコールモ ノエチルエーテルアセテート、プロピレングリコールモ ノーn-プロピルエーテルアセテート、酢酸エチル、酢 酸n-プロピル、酢酸n-プチル、酢酸イソプロペニ ル、3-メトキシブチルアセテート、3-メチル-3-メトキシプチルアセテート、ヒドロキシ酢酸エチル、エ トキシ酢酸エチル、アセト酢酸メチル、アセト酢酸エチ ル、プロピオン酸イソプロペニル、3-メチル-3-メ トキシブチルプロピオネート、乳酸エチル、2-ヒドロ キシ-2-メチルプロピオン酸エチル、3-メトキシプ ロピオン酸メチル、3-メトキシプロピオン酸エチル、 3-エトキシプロピオン酸メチル、3-エトキシプロピ

ート、2-ヒドロキシ-3-メチル酪酸メチル、メチルエチルケトン、シクロヘキサノン、2-ヘプタノン、3-ヘプタノン、4-ヘプタノン、N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジメチルアセトアミド、N-メチルピロリドン、トルエン、キシレン等を挙げることができる。

【0113】これらの溶剤のうち、プロピレングリコールモノアルキルエーテルアセテート類、乳酸エステル類、3-アルコキシプロピオン酸エステル類、(非)環式ケトン類等が好ましい。前記溶剤は、単独でまたは2 10種以上を混合して使用することができる。

【0114】さらに前記溶剤には、必要に応じて、ベンジルエチルエーテル、ジェn-ヘキシルエーテル、ジエチレングリコールモノメチルエーテル、ジエチレングリコールモノエチルエーテル、アセトニルアセトン、イソホロン、カプロン酸、カプリル酸、1-オクタノール、1-ノナノール、ベンジルアルコール、酢酸ベンジル、安息香酸エチル、シュウ酸ジエチル、マレイン酸ジエチル、ィープチロラクトン、炭酸エチレン、炭酸プロピレン、エチレングリコールモノフェニルエーテルアセテー 20ト等の高沸点溶剤を1種以上添加することもできる。

【0115】-多層型レジストパターンの形成-本発明のポジ型感放射線性樹脂組成物からレジストパタ ーンを形成する際には、予めノボラック樹脂やポリヒド ロキシスチレン誘導体、アクリル系樹脂などの下層レジ スト用の樹脂溶液を回転塗布、流延塗布、またはロール **塗布の後加熱処理により、例えば、シリコンウエハー、** アルミニウムで被覆されたウエハー等の表面に下層有機 膜を形成する。この上に前述のようにして調製されたシ リコン原子を含有する本発明の樹脂組成物溶液を、回転 30 **塗布、流延塗布、ロール塗布等の手段によって塗布し** て、レジスト上層被膜を形成し、さらに加熱処理(以 下、「PB」という。)を行い、次いで所定のマスクパ ターンを介して該レジスト被膜に露光する。その際に使 用することができる放射線としては、水銀灯の輝線スペ クトル(波長254nm)、KrFエキシマレーザー (波長248nm) あるいはArFエキシマレーザー

(波長193nm)等の遠紫外線が好ましいが、酸発生剤(B)の種類に応じて、F2エキシマレーザー(波長157nm)やシンクロトロン放射線等のX線、電子線 40等の荷電粒子線等を使用することもできる。また、放射線量等の露光条件は、感放射線性樹脂組成物の配合組成、添加剤の種類等に応じて、適宜選定される。

【0116】 露光後、レジストのみかけの感度を向上させるために、加熱処理(以下、「PEB」という。)を行うことが好ましい。その加熱条件は、感放射線性樹脂組成物の配合組成、添加剤の種類等により変わるが、通常、 $30\sim200$  ℃、好ましくは $50\sim150$  ℃である。

【0117】その後、アルカリ現像液で現像することに 50

より、所定のレジストパターンを形成させる。

【0118】前記アルカリ現像液としては、例えば、ア ルカリ金属水酸化物、アンモニア水、アルキルアミン 類、アルカノールアミン類、複素環式アミン類、テトラ アルキルアンモニウムヒドロキシド類、コリン、1,8 -ジアザビシクロ[5.4.0]-7-ウンデセン、 1,5-ジアザビシクロ[4.3.0]-5-ノネン等 のアルカリ性化合物の1種以上を、通常、1~10重量 %、好ましくは2~5重量%の濃度となるように溶解し たアルカリ性水溶液が使用される。特に好ましいアルカ リ現像液は、テトラアルキルアンモニウムヒドロキシド 類の水溶液である。また、前記アルカリ性水溶液からな る現像液には、例えば、メタノール、エタノール等の水 溶性有機溶剤や界面活性剤等を適量添加することもでき る。なお、このようにアルカリ性水溶液からなる現像液 を使用する場合には、一般に、現像後、水洗する。さら にデバイス製造においては、通常、当該上層レジストパ ターンをマスクとしてドライエッチングまたはウエット エッチングなどの手法により下層有機膜の加工を行う。 [0119]

【実施例】以下、実施例を挙げて、本発明の実施の形態をさらに具体的に説明する。但し、本発明は、これらの 実施例に何ら制約されるものではない。ここで、本発明

に記載の上層レジストの評価は、下記の要領で実施した。

## 感度

設計寸法 $0.20\mu$ mのライン・アンド・スペースパターン(1L1S)を1対1の線幅に形成する露光量を最適露光量とし、この最適露光量で評価した。

#### 0 解像度

設計寸法 $0.20\mu$ mのライン・アンド・スペースパターン(1L1S)について、最適露光量で露光したときに解像される最小寸法( $\mu$ m)を、解像度(1L1S)とした。

#### 保存安定性

【0120】各実施例および比較例で用いた各成分は、

下記の通りである。

[I] 上層用ポジ型感放射線性樹脂組成物 酸拡散制御剤

### 化合物(A)

A1:N-t-プトキシカルボニル-1-アダマンチル

A2:N-t-プトキシカルボニルジ-n-オクチルア

A3:N-t-プトキシカルボニルジシクロヘキシルア

A4:N-t-プトキシカルボニル-4,4'-ジアミ ノジフェニルメタン

A5:N-t-プトキシカルボニル-2-フェニルペン ズイミダゾール

#### 他の化合物

 $\alpha-1:$  メチルジシクロヘキシルアミン

【0 1 2 1】酸発生剤(B)

B-1:N-(トリフルオロメタンスルホニルオキシ) ビシクロ[2.2.1] ヘプト-5-エン-2, 3-ジ カルボキシイミド

B-2:N-{(5-メチル-5-カルボキシメタンビ シクロ[2, 2, 1] ヘプター2ーイル) スルホニルオ キシ} スクシンイミド

B-3:N-(10-カンファースルホニルオキシ)ス クシンイミド

B-4: ピス(4-t-ブチルフェニル) ヨードニウム

#### [11] 下層用樹脂組成物

U-1:プリューワーサイエンス社製DUV30

U-2:ジェイエスアール製、ノボラックレジストIX410H

U-3:ポリヒドロキシスチレン誘導体樹脂溶液(組成:以下の通り)

・4-ヒドロキシスチレン/9-ビニルアントラセン共重合体(共重合 モル比=85/15、Mw=8,000) 20重量部

・ジメトキシメチルウレア(商品名MX290、三和ケミカル製)

3 重量部

・ジフェニルメチルスルホニウムトリフレート 1重量部

・乳酸エチル 76重量部

【0124】-実施例1~11および比較例1-上層用樹脂組成物の調製は、表1(但し、部は重量部を 意味する。) に示す各成分を混合して均一溶液としたの ち、孔径0.2μmのメンプランフィルターでろ過する 40 ことにより行った。下層用樹脂組成物を表2に示す条件 でシリコンウエハー上に回転塗布、焼成して被膜形成し た後に、予め調製しておいた上層用樹脂組成物溶液を当 該下層被膜上に回転塗布したのち、表2に示す条件でP Βを行って、膜厚 0. 2 μ mのレジスト被膜を形成し た。次いで、実施例1~9および比較例1では、(株) ニコン製KrFエキシマレーザー照射装置(商品名NS R-2205 EX12B、開口数0.55) を用い

10-カンファースルホネート

B-5:トリフェニルスルホニウムトリフルオロメタン スルホネート

30

B-6:トリフェニルスルホニウムノナフルオロ-n-ブタンスルホネート

B-7:ピス(シクロヘキサンスルホニル)ジアゾメタ

#### 【0122】酸解離性基含有樹脂(C)

C-1:t-プトキシスチレン/トリス(トリメトキシ 10 シリル)シリルアクリレート/4-ヒドロキシスチレン 共重合体(共重合モル比=15:15:70、Mw=1 5, 000)

C-2:t-rルシリル)シリルエチルメタクリレート/4-ヒドロキ シスチレン共重合体(共重合モル比=15:20:6 5. Mw = 9, 000)

C-3:無水マレイン酸/t-プチルアクリレート/ア リルトリメチルシラン共重合体(共重合モル比50:2 5:25, Mw=20, 000)

溶剤

S-1:乳酸エチル

S-2:3-エトキシプロピオン酸エチル

S-3:プロピレングリコールモノメチルエーテルアセ

テート

 $S-4:2-\Lambda \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I}$ 

[0123]

て、実施例10では、(株) ニコン製ArFエキシマレ ーザー照射装置(プロトタイプ、開口数0.55)をマ スクパターンを介し露光量を変えて露光、また実施例1 1では簡易型電子線直描装置(加速電圧50KeV)を 用いて露光し、表2に示す条件でPEBを行った。その 後、2.38重量%テトラメチルアンモニウムヒドロキ シド水溶液を用い、23℃で60秒間、パドル法により 現像したのち、純水で30秒間洗浄し、乾燥して、レジ ストパターンを形成した。評価結果を、表3に示す。 [0125]

【表1】

	酸拡散制御剤		酸形成剤(C)		酸解離性基合	溶剤(E	)	
		部		部		部		部
実施例 1	A-3	0.20	B-1	6	C-1	100	S-1	400
			B-2	3			S-2	200
実施例 2	A-1	0.25	B-1	6	C-1	100	8-3	600
			B-3	3				
実施例 3	A-2	0.15	B-1	8	C-1	100	8-4	550
実施例4	A-3	0.15	B-1	4	C-1	70	9-1	400
	A-5	0.10	B-4	2	C-2	30	8-3	200
実施例 5	A-2	0.20	B-5	3	C-2	100	S-1	600
	α·1	0.05			L			
実施例 6	A-2	0.15	B-2	8	C-1	100	S-1	450
			B-6	3	L		S-3	150
実施例 7	A-1	0.25	B-1	6	C-2	100	S-1	200
			B-7	1			S-3	400
実施例8	A-3	0.20	B-1	6	C-3	100	S-3	600
			B-6	2				
実施例 9	A-4	0.20	B-1	7	C-2	100	8-1	500
			B-2	2			8.3	100
実施例 10	A-3	0.15	B-5	3	C-3	100	S-1	400
							S-2	200
実施例 11	A-3	0.10	B-4	Б	C-1	100	S-1	300
							8-2	300
比較例1	α·1	0.20	B-1	6	C-1	100	<b>S</b> -1	400
			В-3	3			8-2	200

[0126]

	下層 用組 成物	下層膜 焼成 温度 (°C')	下層膜 焼成 時間 (SEC)	下層膜 膜厚 (µm)	PB 温度 (°C)	PB 時間 (SEC)	露光光源	PEB 温度 (°C)	PEB 時間 (SEC)
実施 例1	U-1	175	60	0.055	130	60	KRF エキシマ レーザー	130	60
実施 例2	U-2	230	60	0.6	130	60	KRF エキシマ レーザー	130	60
実施 例3	U-2	230	60	0.6	100	60	KRF エキシマ レーザー	110	90
実施 例4	U-2	230	60	0.6	130	60	KRF エキシマ レーザー	130	60
実施 例 5	U-2	230	60	0.6	140	60	KRF エキシマ レーザー	140	60
実施 例6	U-3	230	90	0.8	90	60	KRF エキシマ レーザー	110	60
実施例7	U-1	175	60	0.055	130	60	KRF エキシマ レーザー	120	60
実施 例8	U-2	230	60	0.6	130	60	KRF エキシマ レーザー	130	60
実施 例 9	U-2	230	60	0.6	130	60	KRF エキシマ レーザー	130	60
実施 例 10	U-3	230	90	0.8	130	60	ARF エキシマ レーザー	130	60
実施 例 11	U-2	230	60	0.6	130	60	電子線	140	60
比較 例1	U-1	175	60	0.055	130	60	KRF エキシマ レーザー	130	60

## [0127]

### 【表3】

1207			
	感度	解像度	保存安定性
		(µ m)	,
実施例1	30mJ/cm <sup>2</sup>	0.17	0
実施例2	25mJ/cm <sup>2</sup>	0.16	0
実施例3	23mJ/cm <sup>2</sup>	0.16	0
実施例4	28mJ/cm <sup>2</sup>	0.17	0
実施例 5	33mJ/cm <sup>2</sup>	0.16	0
実施例6	21mJ/cm²	0.17	0
実施例7	33mJ/cm <sup>3</sup>	0.16	0
実施例8	26mJ/cm³	0.16	0
実施例 9	22mJ/cm <sup>2</sup>	0.17	0
実施例 10	29mJ/cm <sup>2</sup>	0.15	0
<b>実施例 11</b>	5 μ C/cm <sup>2</sup>	0.15	0
比較例1	S1mJ/cm <sup>2</sup>	0.17	×
_			最適離光量が変化

## [0128]

【発明の効果】本発明の感放射線性樹脂組成物は、多層型レジストの上層用ポジ型レジストとして有用であり、感度および解像度に優れており、微細パターンを高精度にかつ安定して形成することができ、かつ、感度の経時変化等がなく保存安定性に優れている。しかも、この感放射線性樹脂組成物は、遠紫外線、X線、荷電粒子線の40 如き各種の放射線に対して有効に感応することができる。したがって、本発明の感放射線性樹脂組成物は、特に、今後ますます微細化が進行すると予想される半導体デバイス製造用のレジストとして極めて有用である。

## フロントページの続き

(51) Int. Cl.	識別記号		FΙ		テーマコード(参考)
G 0 3 F	7/075 5 1 1		G03F	7/075	5 1 1
	7/26 5 1 1			7/26	5 1 1
H01L	21/027		H01L 2	21/30	5 0 2 R
(72)発明者	山近 幹雄		Fターム(参	考) 2HO25 A	AA00 AA01 AA02 AB16 AC01
	東京都中央区築地二丁目11番24号	ジェイ		I	AC04 AC05 AC06 AC08 AD03
	エスアール株式会社内			F	BE00 BE10 BG00 CC20 DA11
(72)発明者	山本 將史			1	FA03 FA12 FA17
	東京都中央区築地二丁目11番24号	ジェイ		2Н096 А	AA25 BA11 BA20 EA02 EA04
	エスアール株式会社内			I	EA05 EA06 EA07 EA08 FA01
				(	GA08 JA03 KA06
				4J002 H	BC101 BG071 BQ001 DD007
				I	EN026 EN036 EN046 EN066
				I	EN076 EN086 EN137 EP016
				I	EQ017 ET016 EU026 EU036
				I	EU116 EU126 EU136 EU236
				I	EV237 EV247 EV257 EV267
				I	EV297 EW177